PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 05025452 A

(43) Date of publication of application: 02.02.93

(51) Int. CI

C09J163/00

C08G 59/40

C08G 59/40

C09J135/00

C09J179/08

C09J183/10

// C08G 73/10

(21) Application number: 03273019

(22) Date of filing: 23.07.91

(30) Priority:

30.11.90 JP 02330102

(71) Applicant:

UBE IND LTD

(72) Inventor:

INOUE HIROSHI

TAKABAYASHI SEIICHIRO MURAMATSU TADAO FUNAKOSHI TSUTOMU HIRANO TETSUHARU

(54) HEAT-RESISTANT ADHESIVE

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a heat-resistant adhesive which can bond satisfactorily a heat-resistant film to a metal foil by mixing a specified polyimidosiloxane with a bismaleimide resin, an epoxy compound and an epoxy curing agent.

CONSTITUTION: This adhesive comprises 100 pts.wt. soluble polyimidosiloxane obtained from an aromatic tetracarboxylic acid component based on a biphenyltetracarboxylic acid and a diamine component comprising 10-80mol% diaminopoly-siloxane of the formula (wherein R is a bivalent hydrocarbon residue; $R_1,\ R_2,\ R_3$ and R_4 are each a lower alkyl group or a phenyl group; and (n) is an integer of 3-60) and 20-90 mol% aromatic diamine, 5-500 pts.wt. bismaleimide resin, 55-250 pts.wt. epoxy compound, and an epoxy curing agent.

COPYRIGHT: (C)1993,JPO&Japio

$$H_2N-R = \begin{bmatrix} R_1 \\ S_1 \\ R_2 \end{bmatrix} = O = \begin{bmatrix} R_2 \\ S_1 \\ R_4 \end{bmatrix} = R-NH_2$$

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-25452

(43)公開日 平成5年(1993)2月2日

(51)Int.Cl. ⁵ C 0 9 J 163/00 C 0 8 G 59/40 C 0 9 J 135/00 179/08	識別記号 JFP NKA NKG JDA JGE	庁内整理番号 8416-4 J 8416-4 J 8416-4 J 7242-4 J 8830-4 J	FI		技術表示箇所
			審査請求	未請求	請求項の数1(全13頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平3-273019		(71)	出願人	000000206 宇部興産株式会社
(22)出願日	平成3年(1991)7〕	月23日	(72)	発明者	山口県宇部市西本町1丁目12番32号 井上 浩
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平2-330102 平 2 (1990)11月301	9			大阪府枚方市中宮北町3番10号 宇部興産株式会社枚方研究所内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	-	(72)	発明者	高林 誠一郎 大阪府枚方市中宮北町3番10号 宇部興産 株式会社枚方研究所内
			(72)	発明者	村松 忠雄 大阪府枚方市中宮北町3番10号 宇部興産 株式会社枚方研究所内
					最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 耐熱性の接着剤

(57) 【要約】 (修正有)

【構成】 (a)式(I)に示すジアミノポリシロキサン20~80モル%及び芳香族ジアミン20~80モル%とビフェニルテトラカルボン酸から得られた特定のポリイミドシロキサン100重量部、(b)ビスマレイミド樹脂5~500重量部、(c)エポキシ基を有するエポキシ化合物50~500重量部及び(d)エポキシ硬化剤を含有する耐熱性樹脂接着剤。

$$H_2N-R = \begin{bmatrix} S_1 \\ S_2 \\ R_3 \end{bmatrix} = O = \begin{bmatrix} R_2 \\ S_1 \\ R_4 \end{bmatrix} = R-NH_2 \qquad (I)$$

(式中のRは、2価の炭化水素残基、R1、R2、R3 及びR4は低級アルキル基又はフェニル基、nは3~6 0の整数を示す。)

【効果】各種金属箔と、耐熱性フィルム、無機質シートなどの耐熱性支持材料との張り合わせを行うことができると共に、この積層体は、接着剤層が充分な接着力、優れた柔軟性と耐熱性を示すので、例えばフレキシブル配線基板、TAB用銅張基板など柔軟な材料の製造におい

てハンダ処理などの各種の高温処理工程を安心して行う ことができ、不良率を低下できる。

【特許請求の範囲】

* (I)

【化1】

【請求項1】 (a) ピフェニルテトラカルボン酸類を主

成分とする芳香族テトラカルボン酸成分と、一般式

(いずれも同じである)

$$H_2N-R = \begin{bmatrix} R_1 \\ S_1 \\ R_2 \end{bmatrix} = O = \begin{bmatrix} R_2 \\ S_1 \\ R_4 \end{bmatrix} = R-NH_2$$
 (I)

(ただし、式中のRは、2価の炭化水素残基を示し、R 1、R2、R3及びR4は低級アルキル基又はフェニル 基を示し、nは3~60の整数を示す。) で示されるジ アミノポリシロキサン10~80モル%及び芳香族ジア ミン20~90モル%からなるジアミン成分とから得ら れた可溶性のポリイミドシロキサン100重量部、

- (b) ビスマレイミド樹脂5~500重量部、
- (c) エポキシ基を有するエポキシ化合物 55~25 0重量部、および、
- いることを特徴とする耐熱性の接着剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】この発明は、(a)可溶性のポリ イミドシロキサン、(b)マレイミド樹脂、(c)エポ キシ基を有するエポキシ化合物および(d)エポキシ硬 化剤が、樹脂成分として特定の組成比で含有されている 耐熱性の接着剤に係わるものである。

【0002】この発明の耐熱性の接着剤は、銅箔などの ム、無機シートなど)との張り合わせを比較的低温で行 うことができると共に、前記の耐熱性の接着剤で張り合 わされた積層体は、接着剤層が充分な接着力を示し、し かも、優れた耐熱性を示すので、例えば、フレキシブル 配線基板、TAB(Tape Automated B onding) 用銅張基板などの製造に使用すれば、そ の耐熱性接着剤を使用して得られた各基板が、その後の ハンダ処理などの各種の高温処理工程を安心して行うこ とができ、最終製品の品質を高めたり、不良率を低下さ せたりできる。

[0003]

【従来技術の説明】従来、フレキシブル配線基板は、エ ポキシ樹脂やウレタン樹脂などの接着剤を用いて、芳香 族ポリイミドフィルムと銅箔とを張り合わせることによ って製造されていることが多かった。

【0004】しかし、公知の接着剤を使用して製造され たフレキシブル配線基板は、その後のハンダ工程で高温 に曝されると、接着剤層において、ふくれや剝がれを生 じるという問題があり、接着剤の耐熱性の向上が望まれ ていた。

【0005】 耐熱性接着剤として、イミド樹脂系接着剤 が提案されており、例えば、N'N, - (4, 4'-ジ フェニルメタン) ピスマレイミドと、4,4'ージアミ ノジフェニルメタンからなる予備縮合物が知られてい る。しかし、この予備縮合物自体は、脆いために、フレ キシブル回路用基板用の接着剤としては適していない。 【0006】前記の欠点を改良する方法として、ベンゾ

2

フェノンテトラカルボン酸と芳香族ジアミンとから得ら れる芳香族ポリイミドとポリビスマレイミドとを混合し (d) エポキシ硬化剤が、樹脂成分として含有されて 20 た樹脂組成物から接着性フィルム(ドライフィルム)を 形成し、その接着性フィルムをポリイミドフィルムなど の耐熱性フィルムと銅箔との間に挟み込んで熱圧着する 方法が提案されている。(特開昭62-232475号 公報および特開昭62-235382号公報を参照)

【0007】しかし、前記の接着性フィルムはその軟化 点が180℃以上であり、ポリイミドフィルムと銅箔と の接着を、約260~280℃程度の高い温度下で、し かも、約30~60kg/cm²程度の高い圧力下で行 う必要があり、このような接着条件では、有機樹脂製の 各種金属箔と、耐熱性支持材料(例えば、耐熱性フィル 30 圧着ロールを使用して連続的にポリイミドフィルムと銅 箔とをラミネートすることが極めて困難であり、実用性 という点で問題であった。

> 【0008】なお、配線板等の電子部品のコーティング 用組成物として、芳香族ポリイミド等にエポキシ樹脂を 配合した樹脂溶液(ワニス)が、前記樹脂硬化物からな る耐熱性コーティング層と配線板等との接着性を改良す るために、種々提案されている。

【0009】しかし、公知の組成物は、前述のような銅 張基板の製造における『銅箔と芳香族ポリイミドフィル 40 ムとを接着するための接着剤」としては、張り合わせ又 は硬化の温度が高くなったり、芳香族ポリイミドとエポ キシ樹脂との相溶性又は芳香族ポリイミドと溶媒との相 溶性が低かったり、あるいは、接着・硬化した後の接着 剤層が柔軟でなかったりという問題があり、実際に接着 剤として使用できるものではなかった。

[0010]

【本発明の解決しようとする問題点】この発明の目的 は、前述の公知の接着剤における問題点が解消されてい て、接着剤溶液の塗布、乾燥、銅箔のラミネート、及び 50 接着剤層の硬化からなる工程を経て、耐熱性フィルムと

各種金属箔とを好適に張り合わすことができる『高温度 での高い接着性を示す耐熱性接着剤』を提供することを 目的とするものである。

[0011].

【問題点を解決するための手段】この発明は、(a)ビ* (いずれも同じである)

*フェニルテトラカルボン酸類を主成分とする芳香族テト ラカルボン酸成分と、一般式(I)

[0012] 【化2】

$$H_2N-R = \begin{bmatrix} R_1 \\ \vdots \\ S_i \\ R_s \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} R_2 \\ \vdots \\ R_s \end{bmatrix} = R-NH_2$$
 (I)

【0013】 (ただし、式中のRは、2価の炭化水素残 基を示し、R1、R2、R3及びR4は、低級アルキル 基又はフェニル基を示し、nは3~60、好ましくは5 ~50の整数を示す。) で示されるジアミノポリシロキ サン10~80モル%、及び、芳香族ジアミン20~9 0 モル%からなるジアミン成分とから得られた可溶性の ポリイミドシロキサン100重量部、(b) ビスマレ イミド樹脂 5~500重量部(好ましくは8~350重 *20* 量部)、(c) エポキシ基を有するエポキシ化合物 (エポキシ樹脂) 55~250重量部 (好ましくは60 ~ 2 0 0 重量部) 、および、(d) エポキシ硬化剤 (好ましくはエポキシ樹脂100重量部に対して0.0 1~60重量部)が、樹脂成分として含有されているこ とを特徴とする耐熱性の接着剤に関する。

【0014】この発明において使用されるポリイミドシ ロキサンは、3,3',4,4'-又は2,3,3', 4'ービフェニルテトラカルボン酸類(好ましくは2, 酸二無水物、或いは、その酸エステル化物)を主成分と する (60モル%以上、特に80~100モル%含有す る) 芳香族テトラカルボン酸成分と、①前記一般式 I で 示されるジアミノポリシロキサン10~80モル% (特 に15~70モル%、更に好ましくは20~60モル %)、及び、②芳香族ジアミン20~90モル%(特に 30~85モル%、更に好ましくは40~80モル%) からなるジアミン成分とを、重合及びイミド化すること により得られた高分子量のポリイミドシロキサンが好ま LVia

【0015】前記のポリイミドシロキサンは、対数粘度 (測定濃度; 0.5g/100ml溶媒、溶媒; N-メ チルー2ーピロリドン、測定温度; 30 °C) が、0.05~7、特に0.07~4、さらに好ましくは0.1~ 3程度である重合体であり、さらに、有機極性溶媒のい ずれかに(特にアミド系溶媒)少なくとも3重量%、特 に5~40重量%程度の濃度で均一に溶解させることが できることが好ましい。

【0016】前記のポリイミドシロキサンは、赤外線吸 収スペクトル分析法で測定したイミド化率が90%以

上、特に95%以上であるか、赤外線吸収スペクトル分 析においてポリマーのアミドー酸結合に係わる吸収ピー クが実質的に見出されず、イミド環結合に係わる吸収ピ ークのみが見られるような高いイミド化率であることが 好ましい。

【0017】さらに、前記のポリイミドシロキサンは、 フィルムに成形した場合に、その弾性率が250kg/ mm²以下、特に0.5~200kg/mm²であっ て、熱分解開始温度が250℃以上、特に300℃以上 であり、そして、二次転位温度が-10℃以上、特に3 0~250℃程度、あるいは軟化温度が-10℃以上、 特に5℃以上、さらに好ましくは5~250℃程度であ ることが好ましい。

【0018】ポリイミドシロキサンの製法としては、例 えば、2,3,3',4',-ピフェニルテトラカルボン 酸類を約60モル%以上含有する芳香族テトラカルボン 酸成分と、①前記一般式Iで示されるジアミノポリシロ 3, 3', 4, -ビフェニルテトラカルボン酸又はその *30* キサン20~80モル%及び②芳香族ジアミン20~8 0 モル%からなるジアミン成分とを使用して、フェノー ル系溶媒、アミド系溶媒、硫黄原子を有する化合物の溶 媒、グリコール系溶媒、アルキル尿素系溶媒などの有機 極性溶媒中で、高温下(特に好ましくは140℃以上の 温度下)に、両モノマー成分を重合及びイミド化すると いう製法を挙げることができる。

> 【0019】前記のビフェニルテトラカルボン酸類は、 2, 3, 3', 4'ービフェニルテトラカルボン二無水 物(a-BPDA)が、ジアミン成分との重合によって 40 得られたポリイミドシロキサンの有機極性溶媒に対する 溶解性及びエポキシ化合物との相溶性の点で最適であ

【0020】また、前記のポリイミドシロキサンの製法 としては、前記の芳香族テトラカルボン酸成分とジアミ ン成分とを有機極性溶媒中で0~80℃の低温下に重合 して、対数粘度が0.05以上であるポリアミック酸を 製造し、そのポリアミック酸を何らかの公知の方法でイ ミド化して可溶性のポリイミドシロキサンを製造する方 法であってもよい。

【0021】さらに、前記のポリイミドシロキサンの製

法においては、前述の芳香族テトラカルボン酸成分の過剰量とジアミノシロキサンのみからなるジアミン成分とを重合して得られたイミドシロキサンオリゴマー(X成分:平均重合度が1~10程度であり、末端に酸又は酸無水基を有する。)、および、前記の芳香族テトラカルボン酸成分と芳香族ジアミンのみからなるジアミン成分の過剰量とを重合して得られたイミドオリゴマー(Y成分:重合度が1~10程度であり、末端にアミノ基を有する。)を準備して、次いで前記X成分及びY成分を両者の全酸成分と全ジアミン成分との比が略等モル付近となるように混合し反応させて、ブロックタイプのポリイミドシロキサンを製造する方法も好適に挙げることができる。

【0022】この発明の耐熱性の接着剤において、ポリイミドシロキサンが、ピフェニルテトラカルボン酸類以外の他のテトラカルボン酸類を主成分として製造されたものであると、そのポリイミドシロキサンが有機極性溶媒に対して難溶性となったり、エポキシ樹脂との相溶性が悪化したりするので適当ではない。

【0023】前記ポリイミドシロキサンの製造に使用される芳香族テトラカルボン酸成分としてa-BPDAなどと共に使用することができるテトラカルボン酸化合物としては、例えば、3,3',4,4'ーベンゾフェノンテトラカルボン酸、3,3',4,4'ージフェニルエーテルテトラカルボン酸、ピス(3,4ージカルボキシフェニル)メタン、2,2ービス(3,4ージカルボキシフェニル)プロパン、ピロメリット酸、または、それらの酸二無水物、エステル化物などを好適に挙げることができる。

【0024】前記のポリイミドシロキサンの製造に使用 30 される前記一般式 I で示されるポリシロキサンとしては、一般式 I 中の R が炭素数 2~6個、特に 3~5個の「複数のメチレン基」またはフェニレン基からなる 2 価の炭化水素残基であり、 R 1~ R 4 がメチル基、エチル基、プロビル基等の炭素数 1~5個の低級アルキル基またはフェニル基であることが好ましく、さらに、 n が特に 5~20、 さらに好ましくは 5~15程度であることが好ましい。

【0025】前記のポリイミドシロキサンの製造に使用される芳香族ジアミンとしては、例えば、(a) ピフェニル系ジアミン化合物、ジフェニルエーテル系ジアミン化合物、ベンプフェノン系ジアミン化合物、ジフェニルスルホン系ジアミン化合物、ジフェニルメタン系ジアミン化合物、2,2ービス(フェニル)へキサフルオロプロパン系ジアミン系化合物、ジフェニレンスルホン系ジアミン化合物、ジフェニレンスルホン系ジアミン化合物、ジフェニレンスルホン系ジアミン化合物、

6

プロパン系ジアミン系化合物、ビス(フェノキシフェニル)プロパン系ジアミン系化合物、ビス(フェノキシフェニル)スルホン系ジアミン化合物などの『芳香族環(ベンゼン環など)を2個以上、特に2~5個有する芳香族ジアミン化合物』を主として含有する芳香族ジアミンを挙げることができ、それらを単独、あるいは、混合物として使用することができる。

【0027】前記の芳香族ジアミンとしては、特に、
1,4-ジアミノジフェニルエーテル、1,3-ジアミン化合物、1,3-ジ(4-アミノフェノキシ)ベンゼン、1,4-ビス(4-アミノフェノキシ)ベンゼン、1,4-ビス(4-アミノフェノキシ)ベンゼンなどのジ(フェノキシ)ベンゼン系ジアミン化合物、2,2-ビス[4-(3-アミノフェノキシ)フェニル]プロパン、2,2-ビス[4-(3-アミノフェノキシ)フェニル]プロパン系ジアミン系化合物、ビス[4-(3-アミノフェノキシ)フェニル]スルホン、ビス[4-(3-アミノフェノキシ)フェニル]スルホンなどのジ(フェノキシフェニル)スルホンなどのジ(フェノキシフェニル)スルホン系ジアミン化合物などの「芳香族環を2~4個有する芳香族ジアミンを主として(90モル%以上)含有する芳香族ジアミンを

【0028】前記ポリイミドシロキサンの製造で使用さ れる有機極性溶媒としては、例えば、N、Nージメチル アセトアミド、N, N-ジエチルアセトアミド、N, N ージメチルホルムアミド、N, Nージエチルホルムアミ ド、N-メチルー2ーピロリドンなどのアミド系溶媒、 ジメチルスルホキシド、ジエチルスルホキシド、ジメチ ルスルホン、ジエチルスルホン、ヘキサメチルスルホル アミドなどの硫黄原子を含有する溶媒、クレゾール、フ エノール、キシレノールなどのフェノール系溶媒、アセ トン、メタノール、エタノール、エチレングリコール、 ジオキサン、テトラヒドロフランなどの酸素原子を分子 内に有する溶媒、ピリジン、テトラメチル尿素などのそ の他の溶媒を挙げることができ、さらに、必要であれ ば、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水 素系の溶媒、ソルベントナフサ、ベンゾニトリルのよう な他の種類の有機溶媒を併用することも可能である。

好適に挙げることができる。

【0029】この発明の耐熱性の接着剤において使用されるビスマレイミド樹脂は、マレイン酸無水物とジアミン化合物とを縮合させて得られた、マレイン酸に基づく不飽和(二重結合)基を両末端に有するものであればよく、例えば、ジアミノベンゼン、4,4'ージアミノジフェニル、1,4ージアミノジフェニルメタン、2,2ービス(4ーアミノフェニル)プロパン、1,4ージアミノジフェニルスルホン、1,3ービス(4ーアミノフェノキシ)ベンゼン、1,4ービス(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン、1,4ービス(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン、ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン、ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン、ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン、ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン・ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン・ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン・ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン・ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン・ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン・ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン・ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン・ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン・ビス「4ー(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン・ビス「4ー(3ーアミノフェノ

40

キシ) フェニル] スルホンなどの芳香族ジアミン1モル と無水マレイン酸2モルとを反応させて得られた可溶性 のビスマレイミドを好適に挙げることができる。

【0030】また、ビフェニルテトラカルボン酸類等の テトラカルボン酸成分を過剰の前記ジアミン成分と反応 させて得られた両末端にアミノ基を有するイミドオリゴ* *マーに、さらに無水マレイン酸を反応させて得られた下 記の一般式(II)で示されるピスマレイミド化合物も 好適に上げることができる。

[0031]

【化3】

$$\begin{array}{c|c}
HC & CO \\
HC & CO \\
CO & CO \\
CO & CO
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CO & CO \\
N-A & M \\
M & OC \\
CO & CO
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C & CI$$

(ただし、式中で、Aはジアミン成分に基づく2価の残 基であり、Rはテトラカルボン酸成分に基づく4 価の残 基である。又、mは1~10、特に1~5程度であ る。)

【0032】また、この発明の耐熱性の接着剤において 使用できるピスマレイミドとしては三井東圧化学 (株) 製の『ビスマレイミド』、味の素(株)製の『ビスマレ イミド樹脂(ATU-BMI樹脂)』、日本ポリイミド (株) 製の『ケルイミド (NE20200)』、テクノ ヘミー社製の『コンピミド353』などのマレイミド樹 20 脂も好適に挙げることができる。

【0033】この発明の耐熱性の接着剤において使用さ れるエポキシ基を有するエポキシ化合物としては、例え ば、ビスフェノールA型エポキシ樹脂、ビスフェノール F型エポキシ樹脂、フェノールノボラック型エポキシ樹 脂、グリシジルエーテル型エポキシ樹脂、グリシジルエ ステル型エポキシ樹脂、グリシジルアミン型エポキシ樹 脂などの『1個以上のエポキシ基を有するエポキシ化合 物」を挙げることができ、前述の各種のエポキシ樹脂を 複数併用することもできる。この発明では、エポキシ樹 30 脂は、融点が90℃以下、特に0~80℃程度であるも の、あるいは、30℃以下の温度で液状であるものが特 に好ましい。

【0034】また、この発明の耐熱性の接着剤において は、前述のエポキシ化合物(樹脂)の適当な硬化剤、硬 化促進剤などが少量添加されていてもよい。前記のエポ キシ化合物の硬化剤、硬化促進剤としては、イミダール 類、第3級アミン類、フェノール類、トリフェニルフォ スフイン類、ジシアンジアミド類、ヒドラジン類、芳香 族ジアミン類、有機過酸化物などを挙げることができ

【0035】前記のエポキシ硬化剤は、その使用割合を 適宜決めることができるが、エポキシ樹脂100重量部 に対して 0. 01~60重量部、特に 0. 03~50重 量部程度使用することことが好ましい。

【0036】この発明の耐熱性樹脂接着剤としては、特 に、(a-1)前記のピフェニルテトラカルボン酸類を 主成分とする芳香族テトラカルボン酸成分と、前述の一 般式Iで示されるジアミノポリシロキサン20~80モ ル%及び芳香族ジアミン20~80モル%からなる芳香 族ジアミン成分とから得られた可溶性のポリマーであっ て、フィルムに形成した場合に弾性率が150kg/m m²以下、特に好ましくは0.5~100kg/mm² であって、さらに、そのフィルムの軟化温度が5℃以 上、特に5~250℃程度であるポリイミドシロキサ ン、

【0037】 (b-1) ビスマレイミド樹脂5~50重 量部、特に $5\sim3$ 0重量部、(c-1) エポキシ基を有 するエポキシ化合物50~200重量部、好ましくは5 $5 \sim 150$ 重量部、および、(d-1)エポキシ硬化剤 がエポキシ化合物100重量部に対して0.01~60 重量部、特に0.03~50重量部が樹脂成分としてと して含有されている耐熱性樹脂接着剤が、金属箔と耐熱 性フィルムとを比較的低い接着温度で接着させることが できると共に、接着剤層として加熱硬化された後にもか なり柔軟性を有しているので好適である。

【0038】すなわち、前記の最適な耐熱性接着剤は、 前述の種々の優れた点を有していると共に、厚さ5~1 50μm程度の柔軟な耐熱性樹脂フィルムと銅箔、アル ミニウム箔などの金属箔とがこの接着剤層を介して接合 して得られた金属箔張合わせ材料(フレキシブル銅張り 板)をエッチング処理して配線基板とした場合に、接着 操作において加熱硬化された接着剤層が極めて柔軟であ って、その配線基板が極めて激しいカールを生じること がないのである。

【0039】この発明の耐熱性の接着剤は、前記ポリイ ミドシロキサンと、ビスマレイミド樹脂と、エポキシ化 合物と、エポキシ硬化剤とからなる特定の組成比の樹脂 成分が主成分として(特に90重量%以上、さらに好ま しくは95~100重量%程度)含有されている耐熱性 の接着剤であればよいが、前記全樹脂成分が、適当な有 機極性溶媒中に、特に3~50重量%、さらに好ましく は5~40重量%の濃度で、均一に溶解されている耐熱 性の接着剤の溶液組成物であってもよい。

【0040】前記の耐熱性の接着剤の溶液組成物は、そ の溶液粘度 (30℃) が、約0.1~10000ポイ ズ、特に0.2~5000ポイズ、さらに好ましくは1 ~1000ポイズ程度であることが好ましい。また、前 記溶液組成物は、二酸化ケイ素(例えば、日本アエロジ ル社製の『アエロジル200』)等の微細な無機充填剤

-5-

50

40

Q

が配合されていてもよい。

【0041】なお、この発明の耐熱性の接着剤は、未硬 化の樹脂成分のみの組成物の軟化点(熱板上で軟化が開 始する温度)が、150℃以下、特に120℃以下、さ らに好ましくは0~100℃程度であることが好まし い。この発明の耐熱性の接着剤は、100~350℃、 さらに好ましくは120~300℃ (特に140~25 0℃)の硬化温度に加熱することによって熱硬化するこ とができるものであることが好ましい。

【0042】また、この発明の耐熱性の接着剤は、樹脂 成分として、フェノール樹脂などの他の熱硬化性樹脂な どが少ない割合で含有されていてもよい。

【0043】前記の耐熱性の接着剤の溶液組成物を調製 する際に使用される有機極性溶媒は、前述のポリイミド シロキサンの製造に使用される有機極性溶媒をそのまま 使用することができ、例えば、ジオキサン、テトラヒド ロフランなどの酸素原子を分子内に有する有機極性溶媒 を好適に使用することがでる。

【0044】この発明の耐熱性の接着剤は、前述の樹脂 成分の全てが有機極性溶媒に均一に溶解されている耐熱 20 ーテルケトン、PEEKフィルム、ポリエーテルスルホ 性の接着剤の溶液組成物を、適当な金属箔、芳香族ポリ イミドフィルムなどの耐熱性フィルム面、または、ポリ エステルやポリエチレンなどの熱可塑性樹脂性のフィル ム面上に塗布し、その塗布層を80~200℃の温度で 20秒~100分間乾燥することによって、溶媒が1重 量%以下にまで除去された(好ましくは溶媒残存割合が 特に0.5重量%以下である)未硬化状態の耐熱性の接 着剤の薄膜(厚さが約1~200μmであるドライフィ ルム又はシート)を形成することができる。

【0045】前述のようにして製造された未硬化の耐熱 性の接着剤の薄膜は、好適な柔軟性を有しており、紙管 などに巻きつけたり、また、打ち抜き法などの穴開け加 工をすることもでき、さらに、例えば、前記の耐熱性又*

対数粘度 (η_{inh}) = In (溶液粘度/溶媒粘度)

【0050】ポリイミドシロキサンフィルムの軟化温度 は、粘弾性試験における粘弾性ピークのTanδ(高温 側) より求めた値である。

り試験機を用いて、剥離速度50mm/分で90°(T 型)剥離試験を行って測定した結果である。

【0052】さらに、耐熱性の接着剤を使用して銅張り 基板を形成し、その銅箔をエッチング処理して除去した 後の配線板のカール性を示す曲率半径は、JIS規格C 5012に示された計算式 [曲率半径 (mm) = L²/ 8 h (L:試料長さ、h:そり高さ)]で算出された値 である。

【0053】 [イミドシロキサンオリゴマーの製造] 参考例 1

10

*は熱可塑性フィルム上に未硬化の耐熱性接着剤の薄層が 形成されている積層シートと、転写先用の金属箔または 耐熱性フィルムなどとを重ね合わせて、約20~200 ℃温度に加熱された一対のロール(ラミネートロール) 間を通すことによって、転写先用の金属箔又は耐熱性フ ィルム上に転写することも可能である。

【0046】この発明の耐熱性の接着剤を使用して耐熱 性フィルムと金属箔等とを接合させて銅張基板などの積 層体を形成するには、例えば、前述のように形成された 10 薄膜状の耐熱性接着剤層を介して、耐熱性フィルムと金 属箔とを、80~200℃、特に120~180℃の温 度で、加圧下に、ラミネート(張り合わせ)して、さら に、そのラミネートされたものを、約160~350 ℃、特に180~280℃の温度で、30分間~40時 間、特に1~30時間加熱して、前記耐熱性の接着剤層 を加熱硬化させることによって、前述の積層体を何らの 支障もなく容易に連続的に製造することができる。

【0047】この発明の耐熱性の接着剤は、芳香族ポリ イミドフィルム、ポリアミドフィルム、ポリエーテルエ ンフィルムなどの耐熱性フィルムと、銅箔などの適当な 金属箔と接合するために好適に使用することができる。 [0048]

【実施例】以下、実施例などを示し、この発明をさらに 詳しく説明する。以下の実施例等において、対数粘度 (η) は、樹脂成分濃度が0.5g/100ミリリット ル溶媒となるように、芳香族ポリイミドまたはイミドオ リゴマーを、Nーメチルー2-ピロリドンに均一に溶解 して樹脂溶液を調製し、その溶液の溶液粘度および溶媒 のみの溶液粘度を30℃で測定して下記の計算式で算出 された値である。

[0049]

【式1】

30

溶液の濃度

容量500ミリリットルのガラス製フラスコに、(a) 2, 3, 3', 4'ーピフェニルテトラカルボン酸二無 水物 (a-BPDA) 0. 054 モル、(b) ω , 【0051】また、接着強度は、インテスコ社製の引張 40 ω'ービス(3-アミノプロピル)ポリジメチルシロキ サン(信越シリコン(株)製、X-22-161AS、 n:9) 0. 027モル、および、(c) N-メチルー 2-ピロリドン (NMP) 160gを仕込み、窒素気流 中、50℃で2時間攪拌して、アミック酸オリゴマーを 生成させ、次いで、その反応液を約200℃に昇温して その温度で3時間攪拌して末端に無水基を有するイミド シロキサンオリゴマー (A-1成分、平均重合度:1) を生成させた。

【0054】参考例2~3

50 第1表に示す量のa-BPDA、ジアミノポリシロキサ

ン (X-22-161AS) およびNMPをそれぞれ使 用したほかは、参考例1と同様にして末端に無水基を有 するイミドシロキサンオリゴマー(A-2、平均重合 度:2、および、A-3、平均重合度:6)をそれぞれ 製造した。

【0055】〔イミドオリゴマーの製造〕

参考例 4

容量500ミリリットルのガラス製フラスコに、

(a) 2, 3, 3', 4, -ピフェニルテトラカルボン 酸二無水物 (a-BPDA) 0. 035 モル

(b) $2, 2- \forall x (4-(4-r))$ ェニル] プロパン (BAPP) 0.070モル、およ び、

(c) N-メチル-2-ピロリドン (NMP) 155*

*g

を仕込み、窒素気流中50℃で2時間攪拌してアミック 酸オリゴマーを生成させ、次いで、その反応液を約20 0℃に昇温してその温度で3時間攪拌して末端に無水基 を有するイミドオリゴマー (B-1成分、平均重合度: 1) を生成させた。

12

【0056】参考例5~7

第1表に示す量のa-BPDA、BAPPおよびNMP をそれぞれ使用したほかは、参考例4と同様にして末端 10 にアミノ基を有するイミドオリゴマーB-2 (平均重合 度; 2)、B-3(平均重合度; 5) およびB-4(平 均重合度;10)をそれぞれ製造した。

[0057]

【表1】

第 1 麦

参考例	酸成分	ジアミ:	ノ成分	溶媒
;略号	a-BPDA (モル)	X-22-161 (モル)	BAPP (モル)	NMP (g)
1;A-1	0. 0 5 4	0.027		160
2;A-2	0.045	0.030		160
3;A-3	0.042	0.036		175
4 ;B-1	0.035		0.070	155
5 ;B-2	0.044		0.066	160
6;B-3	0.054		0.063	165
7;B-4	0.055		0.060	165

【0058】 [ポリイミドシロキサンの製造] 参考例8

参考例 2 で製造したイミドシロキサンオリゴマー (A-2成分) 14.14g(0.0055モル) の20重量 %NMP溶液、及び、参考例6で製造したイミドオリゴ マー (B-3成分) 24. 33g (0. 0055モル) の20重量%のNMP溶液を容量500ミリリットルの ガラス製フラスコに仕込み、窒素気流中、50℃で1時 間攪拌してポリアミック酸ブロックポリマーを生成さ せ、次いで、その反応液を200℃に昇温して、その温 度で3時間攪拌してポリイミドシロキサン (プロックポ リマー)を生成させた。前記ポリイミドシロキサンは、 イミド化率が95%以上であり、対数粘度が0.49で あった。

【0059】参考例9~12

に示すような量および反応条件で使用したほかは参考例 8と同様にして、ポリイミドシロキサン (ブロックポリ マー)をそれぞれ製造した。製造された各ポリイミドシ ロキサンの対数粘度、フィルムに形成した際の弾性率お よび軟化温度を第2表に示す。

40 【0060】参考例13

容量500ミリリットルのガラス製フラスコに、

- (a) a-BPDA: 0. 054モル
- (b) ジアミノポリシロキサン (信越シリコン (株)

製、X-22-161AS): 0. 012モル

- (c) BAPP: 0. 042モル、および、
- (d) NMP: 175g&

仕込んだ後、窒素気流中、50℃で2時間攪拌してアミ ック酸オリゴマーを生成させ、次いでその反応液を約2 00℃に昇温して、その温度で3時間攪拌してポリイミ 前述の参考例1~7で製造された各オリゴマーを第2表 50 ドシロキサン(ランダムポリマー、対数粘度:0.5

9、シロキサン単位の含有率:22.2モル%)を生成 させた。それらのポリイミドシロキサンの物性を第2表 に示す。

【0061】参考例14

容量500ミリリットルのガラス製フラスコに、

- (a) a-BPDA: 0. 048モル
- (b) ジアミノポリシロキサン (信越シリコン (株)

製、X-22-161AS):0.016モル

表

S

- (c) BAPP: 0. 032モル、および、

14

*を仕込んだ後、窒素気流中、50℃で2時間攪拌してア ミック酸オリゴマーを生成させ、次いでその反応液を約 200℃に昇温して、その温度で3時間攪拌してポリイ ミドシロキサン(ランダムポリマー、対数粘度:0.5 6、シロキサン単位の含有率:33.3モル%)を生成 させた。それらのポリイミドシロキサンの物性を第2表 に示す。

[0062] 【表2】

(d) NMP: 165g

* 10

物机瓷		A成分	ш	B成分	ポリイミドシロキサン溶液	2キサン容液	ポリイミド	ボライジ	ポリイミド ポリイミドシロキサンフィルム	17416
	翻	使用量	種類	使用量	ポリマーの対数粘度	ポリマーの シロキサン単対数粘度 位の含有率	のプロックの複数の器	经重	強性率	軟化温度
		(₹Æ)		(毛沙)		(モル%)	卟	ш <i>т</i>	kg/m²	
8	A-2	0,0055	B-3	0,0055	0.49	2222	X ₁ -Y ₆	2.5	125	235
6	A-3	0,0025	B-4	0, 0025	0.45	8888	X 5-Y 10	2.5	3 5	160
10	A-1	0,015	B-1	910'0	0.46	33,33	Xo-Yo	2.5	7.0	170
=	A-2	0.01	B-2	0,01	0.48	40.00	X,-Y,	2.5	0 9	185
12	A-3	0.0033	B-3	0.0033	0.55	46.20	X6-Y6	2.5	2.0	110
13	全動成	全観成分と全ジアミン成分との共重合	ン成分と	の共重合	0.59	2222	X1-Y6	2.5	130	205
14	全動成分	全観成分と全ジアミン成分との共重合	ン成分と	の共重合	0.56	3333	X°-Y°	2.5	7.5	200

ジアミノシロキサン使用量 ポリマー中のシロキサン単位合有率=

全ジアミン化合物使用量

【0063】 実施例1

[耐熱性の接着剤の溶液組成物の調製] 容量500ミリ リットルのガラス製フラスコに、前述の参考例8で製造 されたポリイミドシロキサン (ブロックポリマー、A-2-B-3) 25g、ビスマレイミド樹脂(テクノヘミ 50 間攪拌して均一な耐熱性の接着剤の溶液組成物(25℃

ー社製、コンピミド353) 45g、エポキシ樹脂(油 化シェルエポキシ社製、商品名:エピコート152)3 0g、2-フェニルイミダゾール2.5g、および、ジ オキサン185gを仕込み、室温 (25℃) で、約2時

の粘度: 7ポイズ)を調製した。この溶液組成物は、室温に1週間放置しても均一な溶液の状態(粘度)を保持していた。

【0064】 [耐熱性の接着剤による積層体の製造] 前述の耐熱性接着剤の溶液組成物をポリイミドフィルム(宇部興産(株)製、商品名:UPILEX-Sタイプ、厚さ75μm)上にドクターブレードで125μmの厚さで塗布し、次いで、その塗布層を50℃で30分間、100℃で30分間、加熱して乾燥し、ポリイミドフィルム上に厚さ約20μmの耐熱性の接着剤層(未硬 10化の乾燥された層、軟化点:60℃)を形成した。

【0065】この耐熱性の接着剤層を有するポリイミドフィルムと銅箔(35μm)とを重ね合わせて130℃に加熱したラミネートロール間で圧力を加えながら通過させることにより圧着し、この圧着した積層体を100℃で1時間、120℃で1時間、180℃で1時間、200℃で1時間、20℃で5時間、窒素気流中で加熱処理して、耐熱性の接着剤層を硬化させ、積層体を製造した。得られた積層体について、接着強度を測

16

定し、その結果を第3表に示す。

【0066】実施例2~9

第3表に示すような各参考例9~12で製造されたポリイミドシロキサン(ブロック)を使用し、各成分の組成を第3表に示すようにしたほかは、実施例1と同様にして、耐熱性の接着剤の溶液組成物をそれぞれ調製した。前記の各溶液組成物を使用したほかは、実施例1と同様にして、積層体をそれぞれ製造した。その積層体の性能を第3表に示す。

10 【0067】 実施例10~11

参考例13及び14で製造されたポリイミドシロキサン (ランダム)を使用し、各成分の組成を第3表に示すようにしたほかは、実施例1と同様にして、耐熱性の接着 剤の溶液組成物をそれぞれ調製した。前記の各溶液組成物を使用したほかは、実施例1と同様にして、積層体をそれぞれ製造した。その積層体の性能を第3表に示す。

[0068]

【表3】

			17						•					18	
	#	医	19	180°C	0.9	0.9	0.7	1.0	0.6	Q 5	0.5	0.5	0.6	0.9	0.6
	施	後着層の接着利	(kg/1111 ²	25C	1.3	1.4	1.5	1.5	1.3	1.5	1.4	1.2	1.5	8:1	1.5
	接着利圈利圈	30.0	2業		0	۵	0	۵	0	0	0	0	0	0	0
	接動	数化点		3	09	75	5.5	8 0	65	0 9	0.9	55	6 5	7.0	55
		泛	観が	ξĸ	7	9	2	∞	7	7	9	9	6	æ	9
		聚石至	使用量	(8)	2.5	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
		継	彻量	(8)	185	185	185	230	230	230	230	230	200	230	230
表	(A)	谾	攤攤		ジャポヤ クロの クロの			*	*	b.	u	ž.	ž.	*	•
	粗成	桑	E	8	3.0	2.4 9	88	2 1 8	2 1 8	2 1 8	2 1 8	2 1 8	2 0 1 0	2 1 8	2 1 8
第 3	利の格徴	のやかく。	葡萄		351 시ーにみェ	エピコート 152 テトラッドX	エピコート 828	エピコート 152 テトラッドX	エピコート 871 テトラッドX	エピコート 871 テトラッドX	エピコート 152 テトラッドX	エピコート 152 デトラッドX	エピコート 152 エピコート 871	エピコート 152 テトラッドX	エピコート 152 テトラッドX
	掖 着		使用	8	3 0	43	4.8	38	38	38	38	38	5	38	38
	耐熱性の割	關解和月過機	複類		(珠ーミン/でそ)	ケルイミド (日本 ポリイミド(日本	ATU-ENI(味の素)	ビスマレイミド (三井東圧化学製)	ATU-BNI (味の森林駅)	ATU-EMI (味の素味配)	ATU-EMI (味の発体配)	ATU-BMI (味の素味配)	ケルイミド	ATU-EMI (味の素味配)	ATU-BMI (味の素株配)
		キサン	使用	8	25	24	24	33	33	33	လ လ	3 3	5.5	3 3	8 8
		ポリイミドシロキ	シロキサン難か	+ F.7%	22.22	2222	22.22	22.22	33.33	33.33	4 0.00	4 6.20	4 0.00	2222	8 8.8 8
		#11	X数 比据	: 7	0, 49	0, 49	0, 49	0.49	0, 45	0, 46	0,48	0, SF	0.48	0.39	0, 36
			粉粉		∞	∞	80	œ	6	2	=	12	11	23	14
Į	ŧ	K #	<u> </u>	S		2	8	4	2	۵	۲-	∞	6	2	=

【0069】第3表において、『30℃の作業性』は、 タック性(保護用フィルムとのタック性)、パンチング 性、加熱接着時の作業性を総合的に評価したものであ り、○は良、△は普通、×は不良を示す。また、第3表 において、硬化剤は、2-フェニルイミダゾールであ る。

【0070】比較例1

参考例 8 で製造したポリイミドシロキサン 3 3 g、ビス マレイミド樹脂(コンピミド353)67g及びジオキ サン230gだけを用いた他は実施例1と同様にして耐 50 【0072】比較例2

熱性の接着剤の溶液組成物を調製した。その溶液組成物 を用いたほかは実施例1と同様にしてポリイミドフィル ム上に前記溶液組成物を塗布し乾燥して、接着剤層(未 硬化の乾燥された接着剤層、厚さ:20μm)を形成し

【0071】前記のポリイミドフィルム上に形成された 接着剤層は、粘着性が乏しく、ポリイミドフィルム上か ら簡単に剥がれ、銅箔とラミネートして積層体を製造す ることは実質的に不可能であった。

エポキシ樹脂(エピコート152)40g、ビスマレイミド樹脂(コンピミド353)60g及びジオキサン150gだけを用いた他は実施例1と同様にして耐熱性の接着剤の溶液組成物を調製した。その溶液組成物を用いたほかは実施例1と同様にしてポリイミドフィルム上に前記溶液組成物を塗布し乾燥して、接着剤層(未硬化の乾燥された接着剤層、厚さ:20μm)を形成した。前記の接着剤層の形成されたポリイミドフィルムと銅箔とのラミネートを行ったがラミネートの際に接着剤層が流れて積層体を製造することができなかった。

*【0073】参考例15

容量500ミリリットルのガラス製フラスコに、ビス [4-(3-アミノフェノキシ)フェニル]スルホン (3-BAPS)0.1309モル、無水マレイン酸 0.27モル、および、N,N-ジメチルアセトアミド (DMAC)280gを仕込んだ後、窒素気流中、約1 70℃の温度で約3時間攪拌する合成法によって、下記 の化学構造式を有するビスマレイミドAを製造した。

20

[0074]

* 10 【化4】

$$HC \longrightarrow CO$$
 $HC \longrightarrow CO$
 $HC \longrightarrow$

20

【0075】参考例16

容量500ミリリットルのガラス製フラスコに、a-BPDA 0.1ミリモル、1,3ーピス(4ーアミノフェノキシ)ベンゼン(TPE-R)0.2ミリモル、および、N,Nージメチルアセトアミド(DMAC)240gを仕込んだ後、窒素気流中、約170℃の温度で約3時間攪拌して反応を行いオリゴマーを生成させ、その後、無水マレイン酸0.21ミリモルを仕込み、窒素気流下、約170℃の温度で約3時間攪拌する合成法によって、一般式IIで示されるピスマレイミドB(但し、一般式IIにおいて、2価の残基であるAおよび4価の残基であるRは、それぞれ次に示す化学構造を有するものである。)を製造した。

[0076]

【化5】

【0077】 実施例12

[耐熱性の接着剤の溶液組成物の調製]容量500ml のガラス製フラスコに、前述の参考例8で製造されたポリイミドシロキサン(ブロックポリマー、A-2-B-3)55g、ビスマレイミド樹脂(参考例15で製造し 40 たビスマレイミドA) 45g、エポキシ樹脂(油化シェルエポキシ(株)製、商品名:エピコート152、871、および三菱瓦斯化学(株)製、商品名:テトラッドーXの混合物)40g、2ーフェニルイミダゾール(2ーPZ)2.0g、および、ジオキサン200gを仕込み、室温(25℃)で、約2時間攪拌して均一な耐熱性の接着剤の溶液組成物(25℃の粘度:12ポイズ)を調製した。この溶液組成物は、室温に1週間放置しても均一な溶液の状態(粘度)を保持していた。

【0078】 [耐熱性の接着剤による積層体の製造] 前 記の耐熱性の接着剤の溶液組成物を用いたほかは、実施 例1と同様にして、積層体を製造した。その積層体の性 能を第4表に示す。

【0079】実施例13~22および比較例3

30 第4表に示すような各参考例8~14で製造されたポリイミドシロキサン(ブロック)、参考例15~16で製造されたビスマレイミドA及びBなどの第4表に示すビスマレイミド化合物、および、第4表に示すエポキシ樹脂を使用し、各成分の組成を第4表に示すようにしたほかは、実施例12と同様にして、耐熱性の接着剤の溶液組成物をそれぞれ調製した。前記の各溶液組成物を使用したほかは、実施例12と同様にして、積層体をそれぞれ製造した。その積層体の性能を第4表に示す。

[0080]

0 【表4】

2	7
	1

	L						4	ክለ	1					f		
					를 되 3	K	を 別の 数 数	翠	及图				推	層体	ار با	Hッチング 1
	77	<u> </u>	ポリインドシロキサン	7	熱硬化性機能		エボキン化合物	₩.	焢	攀	配知	強	接着層の	接着層の接着性	Ì	7/1/4
	物板	建型	シロサナン単位	倒量	額	南田	養類		被機	野	使用量	概が	(Reg	(kg/m²)	ru 吐	事
	E		モル名			8		50		8	(8)	ξĸ	2.52	180°C	шĦ	шш
東部 例12	c	0, 49	22.22	5	ビスマレイミドA (参考例15)	2	エピコート 152 テトラッド X	40	*************************************	æ	2.0	12	220	0.90	2.1	110
実施例 13	æ	0, 49	33.33	22	EZZV43KA	5	*	40	•	200	2.0	10	1.80	0.60	2.1	300
光能剂 14	9	0.49	33.33	55	ビスマレイミドA	5	*	40	,	200	2.0	10	1.90	0.70	2.1	130
実施例15	=	0.49	4 0.00	5 5	ビスマレイミドA	5	Ł	0.4	*	â	2.5	œ	2.00	0.80	2 0	150
実施例16	22	0.45	46.20	5 5	ピスマレイミドA	5	*	4.0	,	ଛ	9 7	8	1.70	0.60	2.0	400
实施例7	ठा	65.59	22.22	55	ピスマレイミドA	5	3	40		ଛି	1.0	1.0	2.00	0.85	2.1	100
STABINI 8	7	0.58	38.33	55	EZ7L1 FA	S	è	40	•	82	1.0	0 -	1.80	0.70	2.1	110
SCHERMI 9	=	0, 46	4 0.0 0	5 5	ケルイミド NE20200 (日本ポリイミド戦)	သ	エピコート 152 IPU-226	4 0	`	0g	1.0	10	1.25	0.50	2.1	110
实施例20	21	0.48	46.20	20	ビスマレイ: ドB 1 (参考例:18)	0 1	エピコート 152 デトラッドX IRU-220	4 0	•	â	1.0 2.5	1.2	1.50	0.50	2.0	250
来 独制 型	2	0, 55	46.20	50	ピスマレイミド (三井東圧化学株)	0	2:	40	*	902	2.0	1.0	1.80	0.60	2.1	105
实施例 22	=	0. 48	4 0.0 0	50	ATU-BMI(味の素) 1	0	*	40	•	88	2.8	12	1.55	0.65	21	110
H2899 (3	25	ი 59	22.22	50	ビスマレイミド (三井東圧化学権)	က	エピコート 828 エピコート 871 IPF255	40		200	2.0	∞	1.40	0.80	18	8 5

【0081】第4表において、硬化剤は、実施例12~14、17~19及び比較例3は、2-フェニルイミダゾール(2-PZ)をそれぞれの使用量で使用した。実施例15及び20は、4,4'ージアミノジフェニルメタン(DDM)を25g使用し、実施例16及び21は、4,4'ージアミノジフェニルスルホン(DDS)を26g使用し、さらに、実施例21は、ノボラックを20g使用した。なお実施例20は、2-PZ1.0gも併用した。

[0082]

【本発明の作用効果】この発明の耐熱性の接着剤は、その溶液組成物を支持フィルム上に塗布し比較的低温で乾燥することによって、未硬化で薄層状態の耐熱性の接着剤層を容易に形成することができ、しかも、その薄層の耐熱性の接着剤層が充分な柔軟性を有しており、しかも、その支持フィルム上の薄層の耐熱性接の着剤層が、穴開け加工を受けても何ら支障がなく、また、他の耐熱性の支持フィルム上へ適当な温度で転写することも可能であり、そして、耐熱性フィルムと銅箔とのラミネートを比較的低温で実施することができる作業性のよいもの

(13)

FΙ

特開平5-25452

技術表示箇所

23

【0083】さらに、この発明の耐熱性の接着剤は、加熱硬化された後でも、耐熱性、可とう性などに優れてい

24 るので、特にフレキシブル配線基板、TAB用銅張り基 板などの接着剤として好適に使用することができる。

フロントページの続き

である。

(51) Int.CI.⁵ C 0 9 J 183/10 識別記号 庁内整理番号

JGН

6939-4 J

// C 0 8 G 73/10

NTF 9285-4J

(72)発明者 平野 徹治

大阪府枚方市中宮北町3番10号 宇部興産

株式会社枚方研究所内

(72)発明者 船越 勉

大阪府枚方市中宮北町3番10号 宇部興産

株式会社枚方研究所内